

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 97/15280
A61K 7/48	A1	(43) Date de publication internationale: ler mai 1997 (01.05.97)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: ler octobre 1996 (CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,
(30) Données relatives à la priorité: 95/12653 26 octobre 1995 (26.10.95)	1	Publiée R Avec rapport de recherche internationale.
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): I [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).	L'ORE	L.
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BRETON [FR/FR]; 14, rue de Satory, F-78000 Versailles LACHARRIERE, Olivier [FR/FR]; 6, rue Edmo F-75015 Paris (FR).	(FR). I	DE
(74) Mandataire: TEZIER HERMAN, Béatrice; L'Oréa 90, rue du Général-Roguet, F-92583 Clichy Céde	l / D.P x (FR).	I.,

- (54) Title: USE OF AT LEAST ONE NO SYNTHASE INHIBITOR FOR TREATING SENSITIVE SKIN
- (54) Titre: UTILISATION D'AU MOINS UN INHIBITEUR DE NO-SYNTHASE DANS LE TRAITEMENT DES PEAUX SENSIBLES

(57) Abstract

The use of at least one NO synthase inhibitor as the active principle in a cosmetic composition for treating and/or preventing sensitive skin is disclosed. The use of at least one NO synthase inhibitor for preparing a pharmaceutical and particularly dermatological composition for treating sensitive skin is also disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention concerne l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase dans une composition cosmétique à titre de principe actif pour traiter et/ou prévenir les peaux sensibles. L'invention concerne également l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase pour la préparation d'une composition pharmaceutique, plus particulièrement dermatologique, destinée à traiter les peaux sensibles.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Arménic	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
Australic	GN	Guinée	NE	Niger
Barbade .	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
Bulgarie	· IT	Italie	PL	Pologne
Bénin .	JP	Japon	PT	Pormeal
Brési)	KE	Kenya	RO	Roumanie
Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
République centrafricaine		de Corée	SE	Subde
Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tched
République tchèque	LU	Luxemboure		Togo
Allemagne	LV	Lettonie		Tadjikistan
Danemark	MC	Мовасо	-	Trinité-et-Tobago
Estonie	MD	République de Moldova		Ukraine
Espagne	MG			Ouganda
Finlande	ML	Mali		Etats-Unis d'Amérique
France	MN			Ouzh-kistan
Gabon				Viet Naza
	Barbade Belgique Burkira Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Saisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Estonie Espagne Finlande France	Autriche Autralie Autralie Autralie Autralie Barbade Belgique Bulgarie Bulgarie Bulgarie Belain Befain Befain Befain Befairus KC Canada KP République centrafricaine Congo KR Conisse Cotte d'Ivoire LI Cameroun LIK Chine LR Tchécoalovaquie République tchèque Allemagne LV Danemark Batonie Batonie Batonie Batonie Batonie MC Estonie MG Espagne Frinkande MI LFrance MN	Autriche Autralie Autralie Autralie Autralie Barbade Barbade Belgique Bulgarie Bulgarie Bulgarie Bulgarie Belain JP Japon Brésil KE Kenya Bélarus Canada KP République populaire démocratique de Corée Congo KR République de Corée Congo KR République de Corée Congo KR République de Corée LI Liechteristein Cameroun LIK Sci Lanka Chine LIR Libéria Tchécoslovaquie République tchèque LU Luxembourg Allernagne LV Lettonie Darnemark MC Monaco Estonle Estonle Estonle Espagne Finkande MI Mali France MN Mongolie	Autriche Australie Australie Australie GN Guinée NE Barbade Belgique HU Hoogrie NO Burkira Faso IE brlande NZ Bulgarie IT Italie Bélain JP Japon PT Brésil KE Kenya Bélarus KG Kirghizistan RU Canada KP République populaire démocratique GC Congo KR République de Corée SE Congo LI Licetarensein SK Cameroun LIK Sci Lanka SN Chine LI Licetarensein SK Cameroun LIK Sci Lanka SN Chine LI Literal TD République tchèque LU Luxembourg TG Allernagne LV Letonie TJ Danemark MC Monaco TT Estonle Bipagne MG Madagascur UG Finiande MIL Mali US France MN Mongolie UZ

WO 97/15280 PCT/FR96/01529

UTILISATION D'AU MOINS UN INHIBITEUR DE NO-SYNTHASE DANS LE TRAITEMENT DES PEAUX SENSIBLES.

La présente invention concerne l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase dans une composition cosmétique à titre de principe actif pour traiter et/ou prévenir les peaux sensibles, ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, plus particulièrement dermatologique, destinée à traiter les peaux sensibles.

- Dans le domaine des désordres cutanés, il est connu que certaines peaux sont plus sensibles que d'autres. Toutefois les symptômes des peaux sensibles étaient jusqu'à présent mal caractérisés et le problème de ces peaux était, de ce fait, mal défini ; personne ne connaissait exactement le processus mis en cause dans la sensibilité de la peau. Certains pensaient qu'une peau sensible était une peau qui réagissait aux produits cosmétiques, d'autres qu'il s'agissait d'une peau qui réagissait à plusieurs facteurs extérieurs, pas forcément liés aux produits cosmétiques. On assimilait également les peaux sensibles à des peaux allergiques.
- Des tests ont été mis au point pour cerner les peaux sensibles, par exemple des tests à l'acide lactique et au DMSO qui sont connus pour être des substances irritantes : voir par exemple l'article de K. Lammintausta et al., Dermatoses, 1988, 36, pages 45-49; et l'article de T. Agner et J. Serup, Clinical and Experimental Dermatology, 1989, 14, pages 214-217.

25

30

Du fait de la méconnaissance des caractéristiques des peaux sensibles, il était jusqu'à présent très difficile voire impossible de les traiter. En fait, on les traitait indirectement, par exemple en limitant dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques l'emploi de produits à caractère irritant tels que les tensioactifs, les conservateurs ou les parfums ainsi que l'emploi de certains actifs cosmétiques ou dermatologiques.

Après de nombreux tests cliniques, la demanderesse a pu déterminer les symptômes liés aux peaux sensibles. Ces symptômes sont en particulier des signes subjectifs, qui sont essentiellement des sensations dysesthésiques. On entend par sensations dysesthésiques des sensations plus ou moins douloureuses ressenties dans une zone cutanée comme les picotements, fourmillements, démangeaisons ou prurits, brûlures, échauffements, inconforts, tiraillements, etc.

La demanderesse a pu montrer en outre qu'une peau sensible n'était pas une peau allergique. En effet, une peau allergique est une peau qui réagit à un agent extérieur, un allergène, qui déclenche une réaction d'allergie. Il s'agit d'un processus immunologique qui ne se produit que lorsqu'un allergène est présent et qui ne touche que les sujets sensibilisés. La caractéristique essentielle de la peau sensible est selon la demanderesse, au contraire, un mécanisme de réponse à des facteurs extérieurs, qui peut concerner tout individu, même si les individus dits à peau sensible y réagissent plus vite que les autres. Ce mécanisme n'est pas immunologique, il est aspécifique.

10

15

20

25

La demanderesse a trouvé que les peaux sensibles pouvaient être scindées en deux grandes formes cliniques, les peaux irritables et/ou réactives, et les peaux intolérantes.

Une peau irritable et/ou réactive est une peau qui réagit par un prurit, c'est-àdire par des démangeaisons ou par des picotements, à différents facteurs tels que l'environnement, les émotions, les aliments, le vent, les frottements, le rasoir, le savon, les tensioactifs, l'eau dure à forte concentration de calcaire, les variations de température ou la laine. En général, ces signes sont associés à une peau sèche avec ou sans dartres ou à une peau qui présente un érythème.

30 Une peau intolérante est une peau qui réagit par des sensations d'échauffement, de tiraillements, de fourmillements et/ou de rougeurs, à

différents facteurs tels que l'environnement, les émotions, les aliments et certains produits cosmétiques. En général, ces signes sont associés à une peau hyperséborrhéique ou acnéique avec ou sans dartres et à un érythème.

Les cuirs chevelus "sensibles" ont une sémiologie clinique plus univoque : les sensations de prurit et/ou de picotements et/ou d'échauffements sont essentiellement déclenchés par des facteurs locaux tels que frottements, savon, tensioactifs, eau dure à forte concentration de calcaire, shampooings ou lotions. Ces sensations sont aussi parfois déclenchées par des facteurs tels que l'environnement, les émotions et/ou les aliments. Un érythème et une hyperséborrhée du cuir chevelu ainsi qu'un état pelliculaire sont fréquemment associés aux signes précédents.

Par ailleurs, dans certaines régions anatomiques comme les grands plis (régions inguinales, génitale, axillaires, poplitées, anale, sous-mammaires, plis du coude) et les pieds, la peau sensible se traduit par des sensations prurigineuses et/ou des sensations dysesthésiques (échauffement, picotements) liées en particulier à la sueur, aux frottements, à la laine, aux tensioactifs, à certaines préparations cosmétiques, à l'eau dure à forte concentration en calcaire et/ou aux variations de température.

15

20

25

30

Pour déterminer si une peau est sensible ou non, la demanderesse a également mis au point un test. En effet, après avoir effectué un grand nombre de tests dans le but de définir une peau sensible, elle a trouvé qu'il existait un lien entre les personnes à peau sensible et celles qui réagissaient à une application topique de capsaïcine.

Le test à la capsaïcine consiste à appliquer sur environ 4 cm² de peau 0,05 ml d'une crème comprenant 0,075 % de capsaïcine et à noter l'apparition de signes subjectifs provoqués par cette application, tels que picotements, brûlures et démangeaisons. Chez les sujets à peaux sensibles, ces signes apparaissent

entre 3 et 20 minutes après l'application et sont suivis de l'apparition d'un érythème qui débute à la périphérie de la zone d'application.

Jusqu'à présent, la capsaïcine était utilisée comme médicament, en particulier pour traiter les douleurs du zona. La capsaïcine provoque un relargage des neuropeptides, et en particulier des tachykinines qui proviennent de terminaisons nerveuses de l'épiderme et du derme. La demanderesse a constaté que le schéma physiopathologique commun à tous les états des peaux sensibles était l'aptitude à libérer à partir des fibres nerveuses sensitives cutanées (fibre C), différents médiateurs biologiques tels que les tachykinines notamment la substance P, le peptide dérivé de la calcitonine (CGRP) et/ou le monoxyde d'azote (NO), ce dernier étant libéré sous la dépendance d'une NOsynthase constitutive. On sait en outre que la substance P libérée par les terminaisons sensitives épidermiques induit une dégranulation des cellules sanguines impliquées dans l'inflammation (mastocytes, monocytes. macrophages) avec libération de différents médiateurs comme l'histamine, la serotonine, les interleukines, l'héparine, le facteur de nécrose tumorale de type α (TNF-α). Cette cascade d'événements biochimiques aboutit à une réaction inflammatoire dans laquelle le monoxyde d'azote (libéré sous la dépendance d'une NO-synthase inductible) est également impliqué. Les manifestations dysesthésiques qui sont ainsi provoquées sont dites "neurogènes".

Personne n'avait établi un lien entre le monoxyde d'azote (NO) et la peau sensible. Les signes cliniques de la peau sensible sont essentiellement subjectifs : picotements, fourmillements, prurits, tiraillements, échauffements, et ils s'associent parfois à des érythèmes. Ces signes sont dus à des facteurs extérieurs aspécifiques. Les symptômes apparaissent essentiellement localisés au visage, au cou et au cuir chevelu, mais peuvent apparaître aussi sur tout le corps.

30

10

15

20

25

Ainsi, la demanderesse a découvert que l'une des caractéristiques essentielles

des peaux sensibles est liée à la libération de monoxyde d'azote et donc que l'utilisation d'inhibiteur de l'enzyme liée à cette libération, la NO-synthase, peut permettre d'obtenir un effet préventif et/ou curatif des peaux sensibles.

Le terme NO-synthase recouvre en fait une famille d'enzymes qui de façon spécifique des tissus assurent la catalyse enzymatique de la L-arginine en citrulline, catalyse au cours de laquelle est produit un médiateur gazeux aux multiples fonctions, le monoxyde d'azote ou NO. Le monoxyde d'azote possède de par sa structure un électron supplémentaire le rendant extrêmement réactif chimiquement. Il est notoire que de tels composés sont nocifs et l'on cherche à limiter au mieux leur production. C'est ainsi que dans le cas du monoxyde d'azote les inhibiteurs de NO-synthase ont été largement étudiés:

5

15

20

25

Les NO-synthases existent sous deux formes, une forme constitutive, nomenclature regroupant la NO-synthase neuronale (ou NOS 1) et la NO-synthase endothéliale (ou NOS 3), et la forme inductible (ou NOS 2) (Medecine/Sciences, 1992, 8, pp. 843-845). Selon l'invention, on utilise des inhibiteurs de la forme constitutive ou de la forme inductible. Les tests pour identifier les inhibiteurs de NO-synthase constitutive ou inductible sont notamment décrits dans le brevet US 5132453.

Les inhibiteurs de NO-synthases sont donc choisis parmi les composés inhibant la synthèse et/ou accélérant le catabolisme de la NO-synthase, les composés neutralisant la NO-synthase ou les composés intervenant en modulant le signal transduit par la NO-synthase.

Ainsi, selon l'invention les inhibiteurs de NO-synthase sont des produits qui permettent *in situ* sur l'homme d'inhiber partiellement, voire totalement, la synthèse de monoxyde d'azote (NO).

Pour traiter les peaux sensibles, la demanderesse a donc envisagé d'utiliser des inhibiteurs de la NO-synthase. Elle a en effet constaté de manière

surprenante que l'incorporation d'un inhibiteur de la NO-synthase dans une composition destinée à un usage topique permet d'éviter l'irritation et/ou les sensations dysesthésiques et/ou les prurits de la peau.

- L'invention concerne donc plus particulièrement l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase dans une composition cosmétique à titre de principe actif pour traiter et/ou prévenir les peaux sensibles ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à traiter les peaux sensibles.
- Ainsi, l'inhibiteur de la NO-synthase peut être choisi parmi des peptides, synthétiques ou naturels, éventuellement modifiés, des molécules chimiques, synthétiques ou naturelles, des acides nucléiques antisens, des ribozymes, des anticorps anti-NO-synthase.
- Parmi ces inhibiteurs de la NO-synthase, on peut citer notamment la N^G-monométhyl-L-arginine (NMMA), la N^G-nitro-L-arginine, l'ester méthylé de la N^G-nitro-L-arginine, le chlorure de diphénylèneiodonium, la 7-nitroindazole, la N(5)-(1-iminoéthyl)-L-ornithine, la NG,NG-diméthyl-L-arginine, la NG,NG-diméthyl-arginine, le 2-(4-carboxyphényl)-4,4,5,5-tetraméthylimidazoline-1-oxy-3-oxyde,

l'aminoguanidine, la canavanine et l'ebselen.

Parmi les inhibiteurs de la NO-synthase, on utilise préférentiellement l'ester méthyle de la N^G-nitro-L-arginine ou la NG,NG-diméthyl-arginine.

Les inhibiteurs de la NO-synthase peuvent être utilisés seuls ou en mélange.

La présente invention a encore pour objet l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, destinée à prévenir et/ou à lutter contre les

irritations cutanées et/ou les dartres et/ou les érythèmes et/ou les sensations d'échauffement et/ou de dysesthésie et/ou les prurits de la peau et/ou les muqueuses.

Selon l'invention, l'inhibiteur de NO-synthase peut être utilisé en une quantité pondérale représentant de 10⁻⁶ % à 10 % du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 10⁻⁴ % à 1 % du poids total de la composition.

L'inhibiteur de NO-synthase peut être utilisé dans une composition qui doit être ingérée, injectée ou de préférence appliquée sur la peau (sur toute zone cutanée du corps), les cheveux, les ongles ou les muqueuses (buccale, jugale, gingivale, génitale, anale, conjonctive). Selon le mode d'administration, cette composition peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées.

Pour une application topique sur la peau, la composition peut avoir la forme notamment de solution aqueuse ou suspension huileuse ou de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsions de consistance liquide ou semi-liquide du type lait, obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou de suspensions ou émulsions de consistance molle du type crème ou gel aqueux ou anhydres, ou encore de microcapsules ou microparticules, ou de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique. Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

25

Elles peuvent être également utilisées pour les cheveux sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, ou sous forme de crèmes, de gels, d'émulsions, de mousses ou encore sous forme de compositions pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

30

Pour l'injection, la composition peut se présenter sous forme de lotion aqueuse,

de suspension huileuse ou sous forme de sérum. Pour les yeux, elle peut se présenter sous forme de gouttes et pour l'ingestion, elle peut se présenter sous forme de capsules, de granulés de sirops ou de comprimés.

Les quantités des différents constituants des compositions selon l'invention sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés.

10

20

30

65...

Ces compositions constituent notamment des crèmes de nettoyage, de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour les mains, pour les pieds, pour les grands plis anatomiques ou pour le corps, (par exemple crèmes de jour, crèmes de nuit, crèmes démaquillantes, crèmes de fond de teint, crèmes anti-solaires), des fonds de teint fluides, des laits de démaquillage, des laits corporels de protection ou de soin, des laits anti-solaires, des lotions, gels ou mousses pour le soin de la peau, comme des lotions de nettoyage, des lotions anti-solaires, des lotions de bronzage artificiel, des compositions pour le bain, des compositions désodorisantes comprenant un agent bactéricide, des gels ou lotions après-rasage, des crèmes épilatoires, des compositions contre les piqures d'insectes, des compositions anti-douleur, des compositions pour traiter certaines maladies de la peau comme l'eczéma, la rosasée, le psoriasis, les lichens, les prurits sévères.

Les compositions peuvent également consister en des préparations solides constituant des savons ou des pains de nettoyage.

Les compositions peuvent aussi être conditionnées sous forme de composition pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

L'inhibiteur de NO-synthase utilisé selon l'invention peut aussi être incorporé dans diverses compositions pour soins capillaires, et notamment des shampooings, des lotions de mise en plis, des lotions traitantes, des crèmes ou des gels coiffants, des compositions de teintures (notamment teintures

d'oxydation) éventuellement sous forme de shampooings colorants, des lotions restructurantes pour les cheveux, des compositions de permanente (notamment des compositions pour le premier temps d'une permanente), des lotions ou des gels antichute, des shampooings antiparasitaires, etc.

5

10

15

Les compositions peuvent aussi être à usage bucco-dentaire, par exemple une pâte dentifrice. Dans ce cas, les compositions peuvent contenir des adjuvants et additifs usuels pour les compositions à usage buccal et notamment des agents tensioactifs, des agents épaississants, des agents humectants, des agents de polissage tels que la silice, divers ingrédients actifs comme les fluorures, en particulier le fluorure de sodium, et éventuellement des agents édulcorants comme le saccharinate de sodium.

Lorsque la composition est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5 % à 80 % en poids, et de préférence de 5 % à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Les huiles, les cires, les émulsionnants et les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine cosmétique. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 % à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition. L'émulsion peut, en outre, contenir des vésicules lipidiques.

Lorsque la composition est une solution ou un gel huileux, la phase grasse peut représenter plus de 90 % du poids total de la composition.

25

20

De façon connue, la composition cosmétique peut contenir également des adjuvants habituels dans le domaine cosmétique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les additifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les absorbeurs d'odeur et les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans le domaine

cosmétique, et par exemple de 0,01 % à 10 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse et/ou dans les sphérules lipidiques.

Comme huiles ou cires utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles minérales (huile de vaseline), les huiles végétales (fraction liquide du beurre de karité, huile de tournesol), les huiles animales (perhydrosqualène), les huiles de synthèse (huile de Purcellin), les huiles ou cires siliconées (cyclométhicone) et les huiles fluorées (perfluoropolyéthers), les cires d'abeille, de carnauba ou paraffine. On peut ajouter à ces huiles des alcools gras et des acides gras (acide stéarique).

Comme émulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citer par exemple le stéarate de glycérol, le polysorbate 60 et le mélange de PEG-6/PEG-32/Glycol Stéarate vendu sous la dénomination de Tefose^R 63 par la société Gattefosse.

15

30

Comme solvants utilisables dans l'invention, on peut citer les alcools inférieurs, notamment l'éthanol et l'isopropanol, le propylène glycol.

Comme gélifiants hydrophiles utilisables dans l'invention, on peut citer les polymères carboxyvinyliques (carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/alkylacrylates, les polyacrylamides, les polysaccharides tels que l'hydroxypropylcellulose, les gommes naturelles et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras comme les stéarates d'aluminium et la silice hydrophobe, éthylcellulose, polyéthylène.

La composition peut contenir d'autres actifs hydrophiles comme les protéines ou les hydrolysats de protéine, les acides aminés, les polyols, l'urée, l'allantoïne, les sucres et les dérivés de sucre, les vitamines hydrosolubles, les extraits végétaux et les hydroxyacides.

Comme actifs lipophiles, on peut utiliser le rétinol (vitamine A) et ses dérivés, le tocophérol (vitamine E) et ses dérivés, les acides gras essentiels, les céramides, les huiles essentielles, l'acide salicylique et ses dérivés.

Selon l'invention on peut, entre autres, associer au moins un inhibiteur de NO-synthase à d'autres agents actifs destinés notamment à la prévention et/ou au traitement des affections cutanées.

Parmi ces agents actifs, on peut citer à titre d'exemple :

10

- les agents modulant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que l'acide rétinoïque et ses isomères, le rétinol et ses esters, la vitamine D et ses dérivés, les oestrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone;
- les antibiotiques de la classe des tétracyclines ;
 - les antiparasitaires, en particulier le métronidazole, le crotamiton ou les pyréthrinoïdes ;
 - les antifongiques, en particulier les composés appartenant à la classe des imidazoles tels que l'éconazole, le kétoconazole ou le miconazole ou leurs sels, les composés polyènes, tels que l'amphotéricine B. les composés de la famille des allylamines, tels que la terbinafine, ou encore l'octopirox ;
 - les agents antiviraux tels que l'acyclovir ;
- les agents anti-inflammatoires stéroïdiens, tels que l'hydrocortisone, le
 valérate de bétaméthasone ou le propionate de clobétasol, ou les agents antiinflammatoires non-stéroïdiens tels que l'ibuprofène et ses sels, le diclofénac et ses sels, l'acide acétylsalicylique, l'acétaminophène ou l'acide glycyrrhétinique;
 - les agents anesthésiques tels que le chlorhydrate de lidocaïne et ses dérivés ;
- les agents antiprurigineux comme la thénaldine, la triméprazine ou la cyproheptadine;

- les agents kératolytiques tels que les acides alpha- et bêta-hydroxy-carboxyliques ou bêta-cétocarboxyliques, leurs sels, amides ou esters et plus particulièrement les hydroxyacides tels que l'acide glycolique, l'acide lactique, l'acide salicylique, l'acide citrique et de manière générale les acides de fruits, et l'acide n-octanoyl-5-salicylique;
- les agents anti-radicaux libres, tels que l'alpha-tocophérol ou ses esters, les superoxyde dismutases, certains chélatants de métaux ou l'acide ascorbique et ses esters ;
- les antiséborrhéiques tels que la progestérone ;
- les antipelliculaires comme l'octopirox ou la pyrithione de zinc;
 - les antiacnéiques comme l'acide rétinoïque ou le peroxyde de benzoyle.

Ainsi, selon un mode particulier, l'invention concerne l'utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase dans une composition comprenant au moins un agent choisi parmi les agents antibactériens, antiparasitaires, antifongiques, antiviraux anti-inflammatoires, antiprurigineux, anesthésiques, kératolytiques, anti-radicaux libres, anti-séborrhéiques, antipelliculaires, antiacnéiques et/ou les agents modulant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée.

20

15

Les exemples de compositions suivants illustrent l'invention sans la limiter aucunement. Les proportions indiquées sont des pourcentages en poids. Ces compositions ont été obtenues par simple mélange des différents composants.

	Composition 1: Lotion demaquillante pou	r le visage	
	N ^G -monométhyl-L-arginine (NMMA)		10 ⁻⁵ %
	Antioxydant		0,05 %
	Isopropanol		40,00 %
30	Conservateur		0,30 %
	Eau	qsp	100 %

	Composition 2 : Gel pour le soin du visage	
	7-nitroindazole	10⁴ %
	Hydroxypropylcellulose (Klucel H vendu par la société He	rcules) 1,00 %
	Antioxydant	0,05 %
5	Isopropanol	40,00 %
	Conservateur	0,30 %
	Eau qsp	100 %
	Composition 3 : Crème de soin du visage (émulsion huile	dans eau)
10	NG,NG-diméthyl-L-arginine	10 ⁻² %
	Stéarate de glycérol	2,00 %
	Polysorbate 60 (Tween 60 vendu par la société ICI)	1,00 %
	Acide stéarique	1,40 %
	Triéthanolamine	0,70 %
15	Carbomer	0,40 %
	Fraction liquide du beurre de karité	12,00 %
	Perhydrosqualène	12,00 %
	Antioxydant	0,05 %
	Parfum	0,50 %
20	Conservateur -	0,30 %
	Eau qsp	100 %
	Composition 4 : Shampooing	
	NG,NG-dimethyl-L-arginine	10 ⁻⁵ %
25	Lauryl éther sulfate de Na (2,2 OE)	12,00 %
	Hydroxypropylcellulose (Klucel H vendu par la société He	rcules) 1,00 %
	Parfum	0,50 %
	Conservateur	0,30 %
	Eau qsp	100 %

	Composition 5 : Gel anti-douleur	
	N ^G -monométhyl-L-arginine (NMMA)	1,00 %
	Hydroxypropylcellulose (Klucel H vendu par la sociét	é Hercules) 1,00 %
	Antioxydant	0,05 %
5	Chlorhydrate de lidocaïne	2,00 %
	Isopropanol	40,00 %
	Conservateur	0,30%
	Eau q sp	100 %
10	Composition 6 : Crème de soin de l'érythème solaire	(émulsion huile-dans-eau)
	7-nitroindazole	0,50 %
	Stéarate de glycérol	2,00 %
	Polysorbate 60 (Tween 60 vendu par la société ICI)	1,00 %
	Acide stéarique	1,40 %
15	Acide glycymhétinique	2,00 %
	Triéthanolamine	0,70 %
	Carbomer	0,40 %
	Fraction liquide du beurre de karité	12,00 %
	Huile de tournesol	10,00 %
20	Antioxydant	0,05 %
	Parfum	0,50 %
	Conservateur	0,30 %
	Eau qsp	100 %

5

15

30

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase, dans une composition cosmétique à titre de principe actif pour traiter et/ou prévenir les peaux sensibles.
- 2. Utilisation d'au moins un inhibiteur de NO-synthase pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des peaux sensibles.
- 3. Utilisation selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition cosmétique ou pharmaceutique est destinée à prévenir et/ou lutter contre les irritations cutanées et/ou les dartres et/ou les érythèmes et/ou les sensations dysesthésiques et/ou les sensations d'échauffement et/ou les prurits de la peau et/ou les muqueuses.
 - 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'inhibiteur de NO-synthase est utilisé en une quantité représentant de 10^{-6} % à 10 % du poids total de la composition.
- 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'inhibiteur de NOsynthase est utilisé en une quantité représentant de 10⁻⁴ % à 1 % du poids total de la composition.
 - 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'inhibiteur de NO-synthase est choisi parmi la N^G-monométhyl-L-arginine, l'ester méthyle de la N^G-nitro-L-arginine, la N^G-nitro-L-arginine, le chlorure de diphénylèneiodonium, la 7-nitroindazole, la N(5)-(1-iminoéthyl)-L-omithine, le 2-(4-carboxyphényl)-4,4,5,5-tetraméthylimidazoline-1-oxy-3-oxyde, la NG,NG-diméthyl-L-arginine, la NG,NG-diméthyl-arginine, l'aminoquanidine, la canavanine et l'ebselen.

7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'inhibiteur de NO-synthase est l'ester méthyle de la N^G-nitro-L-arginine ou la NG,NG-diméthylarginine.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 96/01529

A. CLASSI	AFICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48		
<i>-</i> 4,			
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classi	ification and IPC	
	S SEARCHED locumentation searched (classification system followed by classifica-	non symbols)	
IPC 6	A61K		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields a	carched
Electronic d	iata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the n	rievant passages	Relevant to clasm No.
х	EP,A,O 096 521 (PROCTER & GAMBLE) December 1983 see page 3, line 21 - page 4, line examples 1-6		1-6
X	EP,A,O 249 736 (A. NATTERMANN & (December 1987 see the whole document	CIE) 23	1-6
х	EP,A,O 413 528 (YU ET AL.) 20 Feb 1991 see claims 1-6,16-24	oruary	1-6
x	US,A,5 449 688 (WAHL ET AL.) 12 S 1995 see the whole document	September	1-7
			÷
	•	-/	
			<u> </u>
X Furd	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	in annex.
* Special cat	tegories of cated documents :	"I" later document published after the inte	rmational filing date
	ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance	or priority date and not in conflict wi cited to understand the principle or th	
'E' earlier (document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the	
which i	tate int which may throw doubts on priority clasm(s) or is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	t be considered to ocument is taken alone
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ivestive step when the iore other such docu-
other n	neans ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvior in the art. *&* document member of the same patent	us to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se-	arch report
	7 December 1996	1 7. or. 97	
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Fischer, J.P.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 96/01529

		PCI/PR 90	,, 02023
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
x	EP,A,O 630 649 (ZENECA LIMITED) 28 December 1994 see the whole document		1-6
x	WO,A,95 13805 (DUKE UNIVERSITY MEDICAL CENTER) 26 May 1995 see the whole document	·	1-7
>,х	WO,A,95 34534 (THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED) 21 December 1995 see the whole document		1-5
			·
		·	
	·		
	•		•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/FR 96/01529

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
EP-A-96521	21-12-83	US-A- US-A- CA-A- CA-A-	4631064 4618344 1208563 1211715	23-12-86 21-10-86 29-07-86 23-09-86
EP-A-249736	23-12-87	DE-A- JP-A- US-A-	3620674 63005022 4784994	23-12-87 11-01-88 15-11-88
EP-A-413528	20-02-91	US-A- AT-T- AU-A- AU-A- CA-A- DE-D- DE-T- EP-A- ES-T- US-A- US-A-	5091171 130187 3311095 660917 5913990 2019273 69023574 69023574 0671162 2081936 5547988 5561158 5554597 5385938	25-02-92 15-12-95 15-02-96 13-07-95 21-02-91 15-02-91 21-12-95 28-03-96 13-09-95 16-03-96 20-08-96 01-10-96 10-09-96 31-01-95
US-A-5449688	12-09-95	NONE		
EP-A-630649	28-12-94	CA-A- JP-A-	2124912 7002698	15-12-94 06-01-95
WO-A-9513805	26-05-95	AU-A- CA-A- EP-A-	1209995 2176747 0729356	06-06-95 26-05-95 04-09-96
WO-A-9534534	21-12-95	AU-A-	2891795	05-01-96

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

ade Internationale No

			PCT/FR 96/	01529
A. CLASSI CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/48			
Selon la cir	essification internationale des brevets (CIB) ou a la fois selon la	dassification nationale et l	CIB	
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIB 6	abon avanmale consultée (systeme de classification survi des symb A61K		;	
	ation consultée autre que la documentation minimale dans la mes			
Base de do utilisés)	nnées électronsque consultée au cours de la recherche internation	ale (nom de la base de doi	enées, et si cela est réal	isable, termes de recherche
C. DOCU	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Categorie *	Identification des documents estés, avec, le cas échéant, l'indice	ation des passages pertiner	yks ni	o, des revendications vistes
х	EP,A,0 096 521 (PROCTER & GAMBI Décembre 1983 voir page 3, ligne 21 - page 4 exemples 1-6		·	1-6
х	EP,A,0 249 736 (A. NATTERMANN & Décembre 1987 voir le document en entier	R CIE) 23		1-6
X .	EP,A,0 413 528 (YU ET AL.) 20 voir revendications 1-6,16-24	Février 1991		1-6
X	US,A,5 449 688 (WAHL ET AL.) 12 1995 voir le document en entier	2 Septembre		1-7
	,			
X Voi	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documen	ts de familles de brevet	s sont indiqués en annexe
'A' docum consid 'E' docum ou api 'L' docum priorit autre ('O' docum une es	s spéciales de documents cites: sent définissant l'état général de la technique, non kiré comme particulierement pertinent ent antérieur, mass publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de et ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indaquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	date de priorité e technique pertine ou la tréorie con cu la tréorie con étre considérée e inventive par rap "Y" document particu ne peut être considerée de comme lorsque le document particu ne peut être considerée de comme lorsque le document particu ne peut être considerée de comme lorsque le document particular de comme le considerée de comme le considerée de comme le comme le considerée de	t n'appartenenant pas i na, mais cité pour com ritiuant la base de l'inv lièrement pertinent, l'is omme nouvelle ou com- port au document cons- lièrement pertinent, l'is idérèe comme implique ent est associé à un ou une nature, cette comb	prendre le principe cention ivention revendiquée ne peut ime impliquant une activité idéré isolément ivention revendiquée nut une activité inventive plusieurs autres
postéri	ieurement à la date de priorité révendiquée elle la recherche internationale a été effectivement achevée	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	partie de la même far du présent rapport de	nille de brevets recherche internationale
1	7 Décembre 1996	1 17	'. OI. 97	

Formulaire PCT/ISA/218 (deuxième feuille) (puillet 1992)

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Europeen des Brewets, P.B. 5818 Patentian 2 NL - 2220 HV Rijnwijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

` 1

Fonctionnaire autorisé

Fischer, J.P.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C ade Internationale No PCT/FR 96/01529

	PC1/FR 96/01529			
	(BUSTE) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS AMERICA : I (dentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents 100, des revendications visites			
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertines	6	uor ocu Lencing cristodia Alabeia	
x	EP.A.O 630 649 (ZENECA LIMITED) 28 Décembre 1994 voir le document en entier		1-6	
x	WO,A.95 13805 (DUKE UNIVERSITY MEDICAL CENTER) 26 Mai 1995 voir le document en entier		1-7	
Ρ,Χ	WO,A,95 34534 (THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED) 21 Décembre 1995 voir le document en entier		1-5	
		·		
		·	·	
			,	
-				
			÷	
٠				
			(

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

L nde Internationale No PCT/FR 96/01529

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP-A-96521	21-12-83	US-A- 4631064 US-A- 4618344 CA-A- 1208563 CA-A- 1211715	23-12-86 21-10-86 29-07-86 23-09-86
EP-A-249736	23-12-87	DE-A- 3620674 JP-A- 63005022 US-A- 4784994	23-12-87 11-01-88 15-11-88
EP-A-413528	20-02-91	US-A- 5091171 AT-T- 130187 AU-A- 3311095 AU-B- 660917 AU-A- 5913990 CA-A- 2019273 DE-D- 69023574 DE-T- 69023574 EP-A- 0671162 ES-T- 2081936 US-A- 5547988 US-A- 5554597 US-A- 5385938	25-02-92 15-12-95 15-02-96 13-07-95 21-02-91 15-02-91 21-12-95 28-03-96 13-09-95 16-03-96 20-08-96 01-10-96 10-09-96 31-01-95
US-A-5449688	12-09-95	AUCUN	
EP-A-630649	28-12-94	CA-A- 2124912 JP-A- 7002698	15-12-94 06-01-95
WO-A-9513805	26-05-95	AU-A- 1209995 CA-A- 2176747 EP-A- 0729356	06-06-95 26-05-95 04-09-96
WO-A-9534534	21-12-95	AU-A- 2891795	05-01-96